WPI Acc No: 1998-197656/199818

XRAM Acc No: C98-063017 XRPX Acc No: N98-156710

Formation of resist pattern - comprises covering film to be patterned with protective coating consisting of chalcogen except sulphur, depositing chemical amplification -based resist film on protective

Patent Assignee: SONY CORP (SONY

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

coating, etc.

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
JP 10048831 A 19980220 JP 96208301 A 19960807 199818 B
Priority Applications (No Type Date): JP 96208301 A 19960807

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

JP 10048831 A 7 G03F-007/11

Abstract (Basic): JP 10048831 A

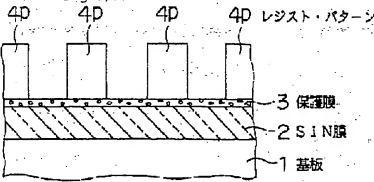
Patterning is applied to a chemical amplification -based resist film on a film to be patterned. The formation process comprises: (a) covering the film to be patterned with a protective coating consisting of chalcogen except sulphur; (b) depositing the chemical amplification -based resist film on the protective coating; (c) applying selective exposure, baking after exposure, and development to the chemical amplification -based resist film to form a resist pattern; and (d) selectively removing the exposed portion of the protective coating.

USE - The method forms the resist pattern used in producing semiconductor devices and finds its application in fine patterning.

ADVANTAGE - The surface of the film to be patterned is previously passivated by the protective coating. This diffuses no active species between the chemical amplification -based resist film and the film to

between the chemical: amplification -based resist film and the film to be patterned and prevents the active species from a decrease in its concuration around the interface against the film to be patterned. The resulting resist pattern has no unusual shape.

Dwg.1/11



PEBおよび現像によるレジスト・パターンの 形成工程

Title Terms: FORMATION; RESIST; PATTERN; COMPRISE; COVER; FILM; PATTERN; PROTECT; COATING; CONSIST; CHALCOGEN; SULPHUR; DEPOSIT; CHEMICAL; AMPLIFY; BASED; RESIST; FILM; PROTECT; COATING

Derwent Class: G06; L03; P84; Ull

International Patent Class (Main): G03F-007/11

International Patent Class (Additional): G03F-007/40; H01L-021/027

File Segment: CPI; EPI; EngPI

Manual Codes (CPI/A-N): G06-A08; G06-D06; G06-E04; G06-G; G06-G18; L04-C06B

Manual Codes (EPI/S-X): U11-C04A1A

Derwent WPI (Dialog® File 351): (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rights reserved.



Records 1-10 of 10 In full Format

(19)日本国特許庁 (J:P)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-48831

(43)公開日 平成10年(1998) 2月20日

(51) Int.Cl.6		啟別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
G03F	7/11	503		G03F	7/11	503	
•	7/40	521	٠.		7/40	5 2 1	
H01L	21/027		•	H01L	21/30	563	

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 7 頁)

(21)出願番号	特顯平8-208301	(71)出願人	0000
	·		ソニ
(22)出顧日	平成8年(1996)8月7日		東京

002185

二一株式会社

都品川区北品川6丁目7番35号

(72)発明者 佐藤 淳一

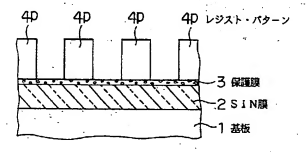
> 東京都品川区北品川6丁目7番35号 ソニ 株式会社内

(54) 【発明の名称】

(57)【要約】

【課題】 化学増幅系レジスト材料からなるレジスト・ パターンの形状の下地依存性を解消する。

【解決手段】 ポジ型化学増幅系レジスト膜4の下地が SiN膜2のようにN原子上の孤立電子対に由来して塩 基性を呈する膜である場合、両膜の間にセレン(Se) またはテルル (Te) からなる保護膜3を介在させ、レ ジスト膜内にレジスト可溶化反応の酸触媒として発生す るプロトンH+のSiN膜2への拡散を防止する。レジ スト膜厚方向での酸濃度が一定となるため、良好な矩形 のレジスト・パターン4 pが形成できる。保護膜3は、 SeF。またはTeF。を用いたプラズマCVD法で堆 積させる。また、レジスト・パターン4 p形成後の保護 膜3の露出部は、レジスト・パターン4 pの耐熱温度節 囲内で基板を加熱して昇華除去する。



PEBおよび現像によるレジスト・パターンの

【特許請求の範囲】

【請求項1】 被加工膜上で化学増幅系レジスト膜のパターニングを行うレジストーパターン形成方法であって、

前記被加工膜をイオウ以外のカルコゲンからなる保護膜で被覆する第1工程と、

前記保護膜の上に化学増幅系レジスト膜を成膜する第2 工程と、

前記化学増幅系レジスト膜に対して選択露光と露光後ベークと現像とを行うことにより、レジスト・パターンを 形成する第3工程と、

前記保護膜の露出部を選択的に除去する第4工程とを有するレジスト・パターン形成方法。

【請求項2】 前記化学増幅系レジスト膜が光化学反応 により活性種として酸を発生させ、被加工膜の少なくと も表面が塩基性を呈することを特徴とする請求項1記載 のレジスト・パターン形成方法。

【請求項3】 前記被加工膜が、その結晶構造中に孤立 電子対を有する窒素原子を含むことを特徴とする請求項 2記載のレジスト・パターン形成方法。

【請求項4】 前記保護膜を、プラズマCVD法により 成膜することを特徴とする請求項1記載のレジスト・パターン形成方法。

【請求項5】 前記プラズマCVDの原料ガスとしてフッ化カルコゲンを用いることを特徴とする請求項4記載のレジスト・パターン形成方法。

【請求項6】 前記カルコゲンがセレンまたはテルルであることを特徴とする請求項1記載のレジスト・パターン形成方法。

【請求項7】 前記保護膜の除去は、前記レジスト・パターンの耐熱温度以下の温度域で基体を加熱してカルコゲンを昇華させることにより行うことを特徴とする請求項1記載のレジスト・パターン形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、半導体デバイス製造等の微細加工分野で行われるレジスト・パターンの形成方法に関し、特に化学増幅系レジスト膜を用いる場合のパターン形状の下地依存性を解消する方法に関する。 【0002】

【従来の技術】半導体装置の製造分野では、デザイン・ルールの縮小が加速度的に進行しており、次世代の64MDRAMでは0.35μm前後、次々世代の256MDRAMでは0.25μm前後の最小加工寸法を達成し得る微細加工技術が要求されている。この微細加工実現の鍵となる技術はフォトリソグラフィであり、そのひとつの選択肢としてKrFエキシマ・レーザ光(λ=248nm)等の遠紫外光源と化学増幅系レジストを用いた遠紫外線リソグラフィに関する研究が盛んに行われている。

【0003】化学増幅系レジストは、露光によりレジスト膜内に発生した活性種が、続く露光後ベーク(PEB)工程でベース樹脂の架橋、重合、官能基変換等のレジスト反応の触媒として働くことにより、現像液に対する局部的な溶解度変化を生じさせるタイプのフォトレジスト材料である。ここで、1個の活性種はレジスト膜中で複数個の化学反応を誘起するので、見掛け上の量子収率は活性種発生の量子収率と活性種の拡散によって引き起こされる反応数の積によって決まる。したがって、化学増幅系レジストの量子収率は、せいぜい0.2~0.3止まりであった従来型のノボラック系レジストの量子収率に比べて格段に高い。

【0004】活性種としては酸と塩基の両方が知られているが、最初に提案され、研究も進んでいるのは酸である。この酸としては、オニウム塩やスルホン酸エステル等の光酸発生剤(PAG=Photo Acid Generator)から分解生成するH・(プロトン)が最も一般的である。ボジ型の化学増幅系レジストでは、アルカリ可溶性樹脂の極性基を溶解抑止基でブロックしたベース樹脂にPAGが混合されており、露光部においてこのPAGから発生したH・が溶解抑止基の極性を変化させたり脱離させることにより、溶解度変化が生ずるようになされている。たとえば、極性基であるフェノール性水酸基をt-BOC(ターシャリ・ブトキシカルボニル)基でブロックしたレジストでは、H・の攻撃によりフェノール性水酸基が再生されてベース樹脂が可溶化し、イソブテンとCOのが放出される。

【0005】一方、ネガ型の化学増幅系レジストには、(a)t-BOC基でブロックされたベース樹脂とPAGの2成分系からなり、t-BOC基の脱離によりベース樹脂の極性変化を生じさせるタイプ、(b)ベース樹脂,PAG,ピナコール誘導体の3成分系からなり、ピナコール転移反応による極性変化を生じさせるタイプ、(c)架橋性基を導入したベース樹脂とPAGの2成分系からなり、露光で発生した酸によりベース樹脂の分子内架橋が進行するタイプ、および(d)ベース樹脂,PAG,架橋剤の3成分系からなり、露光で発生した酸によりベース樹脂と架橋剤との分子間架橋が進行するタイプ、がある。これらボジ型,ネガ型のいずれのタイプも、PAGから発生する酸としてH*を利用し、また反応の結果、H*が再生させる点で共通している。つまり、H*は触媒作用を果たしているのである。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】ところで、化学増幅系レジストの反応は上述のように触媒反応であるから、微量の活性種でも十分に反応を促進でき、高感度であることが重要なメリットとなっている。しかしその反面、活性種が微量であるがゆえに、g線レジスト, i 線レジストといった従来型のレジストに比べ、下地膜である被加工膜の表面の化学的性状にレジスト反応が極めて影響を

受け易く、線幅安定性に劣るという問題を抱えている。 以下、ポジ型化学増幅系レジストを用いた場合の問題点 について図7ないし図9を、またネガ型化学増幅系レジ ストを用いた場合の問題点については図10および図1 1を参照しながら、それぞれ説明する。

【0007】図7は、基板21の上に絶縁膜であるSiN膜22が形成され、さらにこの膜の上にポジ型化学増幅系レジスト膜23が形成された基体(ウェハ)に対し、フォトマスク30を介して選択露光を行っている状態を示したものである。なお、この露光を通常のステッパ(縮小投影露光装置)を用いて行う場合、フォトマスク30上のパターンはウェハ上では5分の1に縮小されるが、ここでは簡単のために両者を等倍で示す。

【0008】上記フォトマスク30は、露光光に対して 透明なフォトマスク基板31上に所定パターンを有する Cr膜からなる遮光膜パターン32が形成されたもので あり、この遮光膜パターン32の開口部を透過した露光 光h v がポジ型化学増幅系レジスト膜23を照射する。 この露光により、ポジ型化学増幅系レジスト膜23には 露光部23eと未露光部23uの区別が生じ、露光部2 3eではPAGの分解によりプロトンH・が発生する。 上記プロトンH* は本来、ベース樹脂に結合されている 溶解抑止基の極性を変化させたり脱離させる働きをすべ き活性種であるが、SiN膜22との界面付近に存在す 、るHt はSiN膜22中へ拡散し、そこでトラップされ、 てしまう。これは、SiN膜22を構成するSiN結晶 のN原子上の孤立電子対がブレンステッド塩基、すなわ ちプロトン受容体として作用するためである。このた め、SiN膜22との界面近傍ではプロトンH'の濃度 が低下し、ベース樹脂の可溶化が十分に進行しなくな

【0009】このようなポジ型化学増幅系レジスト膜2 3をPEBを経て現像すると、図8に示されるように、 SiN膜22との界面付近で裾引き形状を有するレジス ト・パターン23pが形成されてしまう。このようなレ ジスト・パターン23pをマスクとしてSiN膜22の 異方性ドライエッチングを行うと、図9に示されるよう ・に、形成されるSiN膜パターン22pの線幅は設計寸 法に対して正の寸法変換差を生じたものとなる。これ は、プラズマ中からのイオンの入射方向がウェハに対し てほぼ垂直に制御されている異方性エッチング条件下で は、SiN膜パターン22pの線幅がレジスト・パター ン23 pの裾幅でほぼ規定されてしまうからである。な お、上述のプロトンH・濃度がより著しく低下すると、 現像後にSiN膜22を全く露出させることができず、 したがって異方性エッチングそのものが不可能となる場 合もある。 5 Feb. 3

【0010】上述のようなポジ型化学増幅系レジスト膜のパターンの裾引き形状は、SiN膜上のみならず、TiN膜やBPSG膜上でも生ずることが知られている。

TiN膜の影響は、上述と同じく窒素原子上の孤立電子対によるものと考えられるが、BPSG膜の影響については、その表面に吸着されたアンモニアによる中和作用によるものとの報告がある。かかる裾引き形状は、活性種を失活させる虞れがない単結晶Si基板上では発生しない。

【0011】一方、レジスト・パターンの形状異常は、ネガ型化学増幅系レジスト膜を用いた場合にも生ずる。図10は、前掲の図7に示したポジ型化学増幅系レジスト膜23に替えて、ネガ型化学増幅系レジスト膜24を形成したウェハに対し、同じフォトマスク30を介して選択露光を行っている状態を示したものである。この露光により、ネガ型化学増幅系レジスト膜24には露光部24eと未露光部24uの区別が生じ、露光部24eではPAGの分解によりプロトンH・が発生する。

【0012】上記プロトンH・は本来、ベース樹脂の難溶化または架橋を促進すべき活性種であるが、SiN膜22との界面付近に存在するH・はSiN膜22中へ拡散し、前述の理由によりトラップされてしまう。このため、SiN膜22との界面近傍ではプロトンH・の濃度が低下し、ベース樹脂の難溶化または架橋が進行しなくなる。このようなネガ型化学増幅系レジスト膜24をPEBを経て現像すると、図11に示されるように、SiN膜22との界面付近でノッチ(切欠き)形状を有するレジスト・パターン24pが形成されてしまう。

【0013】上述のようなネガ型化学増幅系レジスト膜のパターンのノッチ形状は、SiN膜上のみならず、SOG(スピン・オン・グラス)膜上でも生ずることが知られている。これは、SOGの膜質が粗であり、活性種の拡散を促進させ易いことが原因であると考えられている。なお、かかるノッチ形状は、単結晶Si基板上ではやはり発生しない。

【0014】このように、従来の化学増幅系レジストを用いたレジスト・パターニングには、レジスト・パターンの形状が下地である被加工膜の表面の化学的性状に依存するという問題があった。この問題を解決するための被加工膜表面の前処理として、酸性溶液処理や酸素プラズマ処理も提案されている。しかし、前者にはクリーン・ルーム内で装置の占有面積が大きくなり、またドライ処理に比べてスループットが低下すること、後者には耐酸化性を持たない被加工膜上では適用できないこと、という問題が個々に存在し、所望の効果を得るには至っていないのが現状である。そこで、本発明はこの問題を解決し、いかなる被加工膜の上であっても高い形状安定性と寸法安定性をもってレジスト・パターンを形成することが可能な方法を提供することを目的とする。

[0015]

【課題を解決するための手段】本発明のレジスト・パターン形成方法は、被加工膜上に直接に化学増幅系レジスト膜を成膜するのではなく、この被加工膜の表面を予め

イオウ以外のカルコゲンからなる保護膜でパッシベート し、活性種を失活させる虞れのある該表面との接触を遮 断した状態で露光から現像までの一連の工程を行うこと により、上述の目的を達成しようとするものである。こ の保護膜の露出部は、レジスト・パターンが完成された 後に該パターンに悪影響を与えない手段により選択的に 除去する。

[0016]

【発明の実施の形態】本発明の基本的な考え方は、化学 増幅系レジスト膜とその下地である被加工膜との間に活 性種の拡散を遮断することが可能な保護膜をイオウ以外 のカルコゲンを用いて形成し、これにより被加工膜との 界面近傍における活性種の濃度低下を防止し、得られる レジスト・パターンの形状異常を防止することにある。 レジスト膜がポジ型であれば裾引き形状が、ネガ型であ ればノッチ形状がそれぞれ防止され、垂直壁を有するレ ジスト・パターンを形成することができる。・

【0017】特に、上記の活性種がPAGから生成する プロトンH・のような酸である場合、少なくとも表面が 塩基性を呈する被加工膜はこの酸を失活させる虞れが大 きいので、上記の保護膜が効果を発揮する。ここで、被 加工膜の表面の塩基性は、塩基性の外来物質の吸着によ りもたらされるものであっても、被加工膜の材料そのも 一のの性質に由来するものであっても良い。吸着される外 来物質としては、クリーンルーム内に残留するアンモニ アやHMDS(ヘキサメチルジシラザン)等の蒸気が考 えられる。また、被加工膜がSiN、SiON、Ti N, TiON等のように、結晶構造中に孤立電子対を有 する窒素原子を含む場合には、この孤立電子対がプロト ン受容体あるいは電子供与体として働くので、被加工膜 自身が塩基性を呈することになる。ただし、TiN膜、 TiON膜を金属配線膜の反射防止膜として用いるプロ セスでは、この上に保護膜を成膜してしまうと反射防止 効果が損なわれるので、本発明を適用することはできな 11

【0018】前記保護膜は、プラズマCVD法により成 膜することができ、特にフッ化カルコゲンからプラズマ 中に解離生成するカルコゲンを堆積させることにより形

圧力

TeF₄流量:

10~100 Pa

RFパワー密度

基板温度 70 ℃

とした。

【0023】次に、図2に示されるように、上記保護膜 3の上にポジ型化学増幅系レジスト材料(和光純薬社) 製;WKR-PT1)をスピンコートし、ホットプレー ト上で90℃,90秒間の露光前ベークを行い、厚さ約 1μmのポジ型化学増幅系レジスト膜4を形成した。こ の状態のウェハを縮小比5:1のKrFエキシマ・レー ザ・ステッパにセットし、フォトマスク10を介して選 成することが好適である。安定なフッ化物が存在するカ ルコゲンとしては、セレン (Se) あるいはテルル (T e)があり、それぞれSeF。, TeF。が入手でき

【0019】ところで、上記カルコゲンの堆積は、基体 (ウェハ)がこれらの昇華温度よりも低い温度域に維持 されている場合に可能である。このことは逆に、基体上 に堆積しているカルコゲンを、その昇華温度あるいは分 解温度以上に加熱すれば、基体上にパーティクル汚染を 残すことなく、容易に除去できることをも意味してい る。このときの加熱温度は、減圧下では一般的なレジス ト材料のPEB温度域と同程度とすることができる。し たがって、レジスト・パターンを形成した後に保護膜の 露出部を選択的に除去する際に基体の加熱を行ったとし ても、レジスト・パターンの形状に悪影響が及ぼされる 懸念はない。

[0020]

【実施例】以下、本発明の具体的な実施例について説明 する。

【0021】実施例1

本実施例では、SiN膜上でのポジ型化学増幅系レジス ト膜のパターニング・プロセスについて、図1ないし図 6を参照しながら説明する。図1は、基板1の上に絶縁 膜としてたとえば厚さ約500nmのSiN膜2を成膜 し、さらにこの表面をたとえば厚さ約20 n mの保護膜 3で被覆した状態を示している。ここで、上記SiN膜 2の成膜はたとえばLPCVD法により行うことがで き、その条件はたとえば、

SiH₂Cl₂流量 50 SCCM

NH₃ 流量 200 SCCM

2000 SCCM N2流量

圧力 70 Pa

基板温度 760 ℃

【0022】また、上記保護膜3としては、ここではプ ラズマCVD法によりTeを堆積させた。その堆積条件 はたとえば、

50 SCCM

とした。

 $0.08 \text{ W/cm}^2 (13.56\text{MHz})$

択露光を行った。このフォトマスク10は、フォトマス ク基板11上にCr膜からなる遮光膜パターン12が 1.75μm幅のライン・アンド・スペース状に形成さ れたものである。この露光により、ウェハ上には0.3 5μm幅のライン・アンド・スペースの潜像が形成され るが、図では簡単のためにフォトマスク上のパターンと ウェハ上のパターンを等倍で示す。

【0024】この選択露光では、連光膜パターン12の

開口部を透過した露光光hッがポジ型化学増幅系レジス。 ト膜4を照射する。この露光により、ポジ型化学増幅系 レジスト膜4には露光部4 e と未露光部4 u の区別が生 じ、露光部4eではPAGの分解によりプロトンH・が 発生した。しかし、本発明ではSiN膜2の表面が保護 膜3で被覆されているために、このプロトンH・がSi N膜2側へ拡散してそこにトラップされてしまうことは なく、プロトンH⁺ 濃度はポジ型化学増幅系レジスト膜 4の膜厚方向の全体にわたって均一に保たれた。

【0025】露光終了後、100℃, 90秒間のPEB を経て、アルカリ現像液(東京応化工業社製、NMD-W)を用いた60秒間のパドル現像を行った。この結 果、図3に示されるように、ほぼ矩形の断面形状を有す る良好なレジスト・パターン4pが形成された。この時 点で、各パターン間のスペースには保護膜3が露出し

CHF₃流量

50 SCCM

マイクロ波パワー

1200 W(2.45GHz)

RFバイアス・パワー

180 W(800kHz)

- ウェハ温度

で行った。本発明ではレジスト・パターン4pが設計寸 ・法どおりに形成されているため、形成されたSiN膜パ ターン2 pの寸法変換差も許容範囲内であった。

【0028】エッチング終了後、通常のO。プラズマ・ アッシングを行ってレジスト・パターン4pを除去し た。このとき、このレジスト・パターン4pの下側の保

SeF₄ 流量

50 SCCM

10~100 Pa -- --

RFパワー密度

 $0.08 \text{ W/cm}^2 (13.56 \text{MHz})$

· 基板温度 ·

とした。また、現像によりレジスト・パターン4pを形 成した後の保護膜3の露出部は、基体を110℃に加熱 することで昇華除去させることができた。この他のプロ セス条件は、実施例1と同じである。本実施例によって も、良好な形状を有するレジスト・パターン4pを形成 することができた。

【0030】以上、本発明の具体的な実施例を2例挙げ たが、本発明はこれらの実施例に何ら限定されるもので はない。たとえば、上述のポジ型化学増幅系レジスト材 料に替えてネガ型化学増幅系レジスト材料(シプレイ社 製、SAL-601)を使用した場合には、ノッチ形状 の無い良好な矩形パターンを得ることができた。また、 本発明によるレジスト・パターン形成を、SiN膜に替 えてSiON膜、TiN膜、TiON膜のように結晶構 造そのものに起因して塩基性を呈する膜の上、あるいは SOGやBPSG膜のように塩基性物質の表面吸着によ り塩基性を呈する膜の上で行った場合にも、保護膜が良 好な活性種の遮断効果を発揮し、同様に良好なレジスト ・パターンを形成することができた。この他、保護膜を 堆積させるためのガス組成、デザイン・ルール、各プロ

.20. ℃ . . . 護膜3pも同時に除去された。この除去のメカニズムは 燃焼であり、ウェハ上には最終的に何ら汚染が生じなか

【0026】そこで次に、減圧チャンバ内でウェハを1

10℃に加熱し、図4に示されるように保護膜3の露出

部を除去した。この除去のメカニズムは昇華である。昇

華したTeの粒子は減圧チャンバに接続される排気系統

を通じて除去された。したがって、ウェハ上に何らパー

ティクル汚染は発生しなかった。また、上記の加熱温度

はレジスト材料の耐熱温度よりも低いので、すでに形成

されているレジスト・パターン4 pの形状を何ら劣化さ

せることもなかった。この結果、保護膜3は、レジスト

·パターン4pに遮蔽された部分のみが保護膜パターン

【0027】このようにして形成されたレジスト・パタ

ーン4 pをマスクとして、SiN膜2のドライエッチン

グを行った。このエッチングは、たとえば有磁場マイク

ロ波プラズマ・エッチング装置を用い、次のような条件

3pとして残存することになる。

【0029】実施例2

本実施例では、保護膜3としてSeを堆積させた。堆積 条件はたとえば、

セスに使用する装置の種類、各プロセス条件等の細部に ついては、適宜変更や選択が可能である。

[0031]

【発明の効果】以上の説明からも明らかなように、本発 .明によれば化学増幅系レジストに関して従来より問題と なっていたパターン形状の下地依存性を、既存の装置を 用いた簡便かつ比較的低コストな方法で解決することが できる。したがって本発明は、化学増幅系レジスト材料 の実用化を促進し、これにより半導体デバイスの微細化 や高集積化に大きく貢献するものである。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明をSiN膜上でのレジスト・パターニン グに適用したプロセス例において、SiN膜を保護膜で 被覆した状態を示す模式的断面図である。

【図2】図1の保護膜の上にポジ型化学増幅系レジスト 膜を成膜し、フォトマスクを介して選択露光を行ってい る状態を示す模式的断面図である。

【図3】図2のボジ型化学増幅系レジスト膜のPEBお よび現像を経てレジスト・パターンを形成した状態を示 す模式的断面図である。

【図4】加熱により図3の保護膜の露出部を選択的に除去している状態を示す模式的断面図である。

【図5】図4のレジスト・パターンをマスクとしてSi N膜のドライエッチングを行った状態を示す模式的断面 図である。

【図6】図5のレジスト・パターンおよび保護膜パターンを除去した状態を示す模式的断面図である。

【図7】SiN膜上でレジスト・パターニングを行う従来のプロセス例において、ポジ型化学増幅系レジスト膜に対して選択露光を行っている状態を示す模式的断面図である。

【図8】図7のポジ型化学増幅系レジスト膜のPEBおよび現像を経て、裾引き形状を有するレジスト・パターンが形成された状態を示す模式的断面図である。

【図9】図8のレジスト・パターンをマスクとするドラ

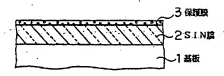
イエッチングにより、設計寸法より線幅の広いSiN膜 パターンが形成された状態を示す模式的断面図である。 【図10】SiN膜上でレジスト・パターニングを行う 従来のプロセス例において、ネガ型化学増幅系レジスト

従来のプロセス例において、ネガ型化学増幅系レジスト 膜に対して選択露光を行っている状態を示す模式的断面 図である。

【図11】図10のネガ型化学増幅系レジスト膜のPE Bおよび現像を経て、ノッチ形状を有するレジスト・パターンが形成された状態を示す模式的断面図である。 【符号の説明】

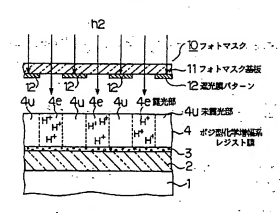
1…基板 2…SiN膜 2p…SiN膜パターン 3 …保護膜 3p…保護膜パターン 4…ポジ型化学増幅 系レジスト膜 4e…露光部 4u…未露光部 4p…レジスト・パターン 10…フォトマスク

【図1】



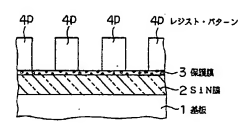
保護頂によるSIN膜表面の バッシベーション工程(本発明)

【図2】



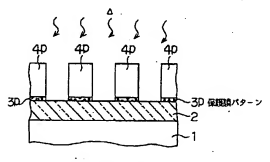
ポラ型化学はME系レジスト膜に対する 選択電光工程

【図3】

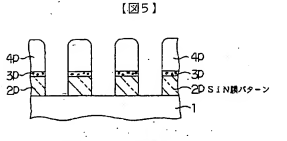


PEBおよび現像によるレジスト・パターンの 形成工程

【図4】

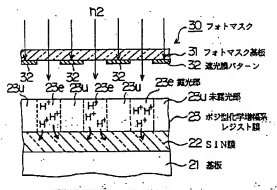


保護師の選択禁主工程



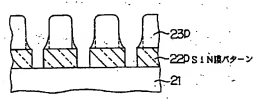
SIN膜のドライエッチング工程

【図7】



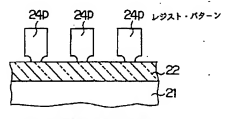
ポジ型化学増模系レジスト鎮に対する 選択魔光工程(従来例)





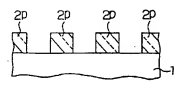
ドライエッチングにより設計寸法より 輪幅の広いSiN選バターンが 形成された状態

【図11】



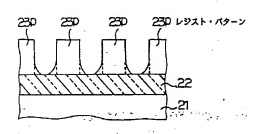
PEBおよび現像後にノッチ形状を有する・ レジスト・バターンが形成された状態

[26]



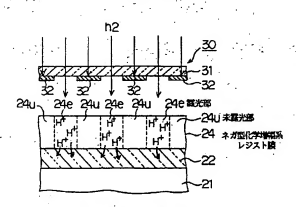
レジスト・バターンおよび保護度 バターンの除去工程

【図8】



PEBおよび現像後に掘引き形状を有する レジスト・パターンが形成された状態

【図10】



ネガ型化学増幅系レジスト膜に対する 選択顕光工程(従来例)